

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 0 716 883 A2**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:
19.06.1996 Patentblatt 1996/25

(51) Int. Cl.⁶: **B01J 21/06**, C01G 25/02

(21) Anmeldenummer: 95119262.4

(22) Anmeldetag: 07.12.1995

(84) Benannte Vertragsstaaten:
BE DE FR GB NL

(30) Priorität: 17.12.1994 DE 4445142

(71) Anmelder: **BASF AKTIENGESELLSCHAFT**
D-67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

- Irgang, Matthias, Dr.
D-69121 Heidelberg (DE)
- Hesse, Michael, Dr.
D-67105 Schifferstadt (DE)
- Schnurr, Werner, Dr.
D-67273 Herxheim (DE)

(54) **Katalysatoren oder Träger die im wesentlichen aus monoklinem Zirkoniumdioxid bestehen**

(57) Katalysatoren oder Träger die im wesentlichen aus monoklinem Zirkoniumdioxid bestehen, hergestellt durch Fällung von Zirkoniumsalzen mit Ammoniak, indem man eine Zirkonylnitrat- oder Zirkonylchlorid-Lösung zu einer wäßrigen Ammoniaklösung bei fallenden pH-Werten von 14 bis 6 zufügt, und das Produkt trocknet, calciniert und tablettiert.

EP 0 716 883 A2

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Katalysatoren oder Träger die im wesentlichen aus monoklinem Zirkoniumdioxid bestehen und durch Fällung von speziellen Zirkoniumsalzen mit wäßrigen Ammoniaklösungen bei sinkenden pH-Werten von 14 bis 6, Trocknung, Calciniertung und Tablettierung erhalten werden.

Kristallines Zirkoniumdioxid kommt unterhalb von 1000°C in einer stabilen monoklinen und daneben in einer metastabilen tetragonalen Modifikation vor.

Aus Catalysis Today 20 (1994), Seite 199 bis 218 und 295 bis 312 ist die Erzeugung von Zirkoniumdioxid-Pulvern mit definierter Kristallstruktur bekannt.

Die Herstellung von monoklinem Zirkoniumdioxid mit hoher Oberfläche stößt auf große Schwierigkeiten, da bei Fällungen meist der wasserreiche alpha-Typ des Zirkoniumhydroxids entsteht und daraus das metastabile tetragonale ZrO_2 , das erst oberhalb von 650°C in die monokline Modifikation übergeht und bei der Temperung seine Oberfläche stark vermindert.

Nach Catalysis Today 20 (1994), Seite 295 bis 312 erhält man eine Mischung von ca. 70 % der monoklinen und ca. 30 % der tetragonalen Modifikation des ZrO_2 , wenn Fällungen aus Zirkoniumsalzen und KOH bei pH-Werten zwischen 8 und 12 hydrothermal behandelt werden. Man kann auch Zirconylchlorid mittels Hydrolyse durch Kochen bei $pH < 1$ in das monokline ZrO_2 überführen.

Ähnliche Fällungen von Zirkoniumhydroxid durch Zugabe von Ammoniak zu Zirconylnitrat-Lösung werden in FR-A-25 90 887 Beispiel 1 und in J. Catalysis 141 (1993) Seite 280 beschrieben.

In DE-A-34 06 185 und DE-A-38 03 898 werden Verfahren zur Fertigung von ZrO_2 -Tabletten angegeben, nach denen pyrogen hergestelltes Zirkoniumdioxidpulver mit organischen und anorganischen Bindemitteln gemischt, tablettiert und bei 700°C getempert wird.

Derartige Formkörper enthalten ca. 50 % tetragonales Zirkoniumdioxid und besitzen durch die Temperung oberhalb von 600°C eine für die meisten katalytischen Verfahren zu geringe Oberfläche.

Weitere Formkörper aus ZrO_2 sind in WO-A-94/08914, US-A-5 269 990, FR-A-25 90 887 und in EP-A-244 301 beschrieben. Ausgehend von Zirkoniumhydroxid oder -oxid wird mit Hilfe geeigneter Zusätze eine formbare Masse hergestellt, die extrudiert, getrocknet und bei 400 bis 700°C calciniert wird.

Diese extrudierten Katalysatoren besitzen hohe Abriebwerte und sind daher für viele Anwendungen ungeeignet.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, den zuvor genannten Nachteilen abzuweichen.

Demgemäß wurden neue und verbesserte Katalysatoren oder Träger gefunden, die im wesentlichen aus monoklinem Zirkoniumdioxid bestehen, hergestellt durch Fällung von Zirkoniumsalzen mit Ammoniak, welche dadurch gekennzeichnet sind, daß man eine Zirconylnitrat- oder Zirconylchlorid-Lösung zu einer

wäßrigen Ammoniaklösung zugibt, wobei der pH-Wert von 14 bis 6 absinkt, das Fällungsprodukt auswäscht, trocknet, calciniert und tablettiert.

Die erfindungsgemäßen Katalysatoren oder Träger, die in der Regel zu 85 bis 100 Gew.-%, bevorzugt zu 90 bis 100 Gew.-% aus monoklinem Zirkoniumdioxid bestehen, lassen sich wie folgt herstellen:

Zunächst stellt man aus Zirkoniumcarbonat und Salzsäure eine möglichst konzentrierte, in der Regel 2 bis 5 mol-%ige Zirkoniumchlorid-Lösung oder bevorzugt aus Zirkoniumcarbonat und Salpetersäure eine möglichst konzentrierte, in der Regel 2 bis 5 mol-%ige Zirkoniumnitrat-Lösung her. Diese Lösung wird in der Regel bei Temperaturen von 20 bis 60°C unter Kontrolle des pH-Wertes zu einer vorgelegten Wasser/Ammoniak-Mischung (ca. 15 mol-% NH_3) zugegeben, wobei die Zugabe bei pH-Werten von 6 bis 8 beendet wird und der pH nicht unter 6 (kleiner als 6) fallen darf.

Das Fällungsprodukt kann auf einer Filterpresse ausgewaschen und von Ammoniumsalzen im wesentlichen befreit, getrocknet und bei Temperaturen von 300 bis 600°C, bevorzugt bei 400 bis 500°C und Drücken von 0,05 bis 1 bar calciniert werden. Gelegentlich enthält das so hergestellte Zirkoniumdioxid noch einen kleinen Anteil der tetragonalen Modifikation. Diesen Anteil kann man bis zur röntgenographischen Nachweisgrenze reduzieren, wenn die Trocknung unter einem Wasserdampfpartialdruck von 0,2 bis 0,9 bar durchgeführt wird. Die Trocknung erfordert dann bei 120°C in der Regel ca. 16 Stunden.

Das bei 400°C calcinierte monokline Zirkoniumdioxidpulver kann wie folgt weiterverarbeitet werden:

Das ZrO_2 -Pulver (Korngröße 10 bis 100 µm) wird mit 0,5 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 5 Gew.-%, eines Tablettierungsmittels wie Graphit oder Magnesiumstearat gemischt und mit Preßdrücken von 1 bis 30 kN, bevorzugt 1 bis 15 kN, besonders bevorzugt 1 bis 6 kN pro Tablette z.B. auf einer Exzenter- oder Rundläufer-Tablettiermaschine verpreßt. Zur Verbesserung der Wasserfestigkeit kann eine weitere Temperung bei Temperaturen von 300 bis 600°C angeschlossen werden.

Diese Methode liefert hochfeste und abriebarme ZrO_2 -Katalysatortabletten. Insbesondere weisen sie in der Regel eine für Zirkoniumdioxid hohe BET-Oberfläche von 60 bis 150 m²/g, bevorzugt 80 bis 100 m²/g und eine Porosität von 0,1 bis 0,5 ml/g, in der Regel über 0,20 ml/g, also 0,25 bis 0,5 ml/g auf.

Die durch Quecksilberporosimetrie ermittelte Porenverteilung zeigt in der Regel zwei Maxima bei Porenradien von ca. 70 AE und 4000 AE. Der Anteil der Makroporen mit Porenradien über 1000 AE beträgt 20 bis 50 %, in der Regel 20 bis 35 % des Gesamtporenvolumens.

Die Seitendruckfestigkeit bei 3x3-mm-Tabletten erreicht in der Regel 50 bis 200 N.

Ihr Anrieb beträgt nach 2-stündiger Behandlung mit Porzellankugeln in einer Vibratom-Schwingmühle mit einer Frequenz von 25 Hz 1 bis 10 %, bevorzugt 1 bis 5 %.

Die erhaltenen Tabletten sind sowohl gegenüber Säuren als auch gegenüber Basen chemisch besonders stabil.

Das beschriebene Herstellungsverfahren vermeidet langdauernde und schwierig zu realisierende Verfahrensstufen, wie z.B. hydrothermale Bedingungen und ist daher weniger aufwendig.

Der wesentliche Vorteil der erfindungsgemäßen Zirkoniumdioxid-Tabletten besteht in ihrer hohen mechanischen Festigkeit und in ihrem hohen Anteil an monokliner Kristallstruktur.

Die erfindungsgemäßen Fällungsprodukte oder deren Formmassen können durch Imprägnieren, Beschichten oder Aufsprühen von Metallen oder Metallsalzlösungen wie den Nitraten, Acetaten oder Formiaten der Übergangselemente, bevorzugt den Nitraten von Ni, Co, Cu, Pd, Pt sowie von Mn, Cr und La dotiert werden.

Diese Katalysatoren werden bevorzugt für Hydrierungen und Dehydrierungen eingesetzt.

Als Träger für saure Katalysatoren und Supersäuren geht man in der Regel von dem nach obigem Verfahren gefällten Zirkoniumhydroxid aus, dotiert mit Schwefelsäure oder Heteropolysäuren, trocknet, tablettiert und calciniert die fertigen Tabletten.

Die ZrO_2 -haltigen Katalysatoren können z.B. bei Hydrierungen von aromatischen Carbonsäuren zu den entsprechenden Aldehyden, bei der Fischer-Tropsch-Synthese, beim Steamreforming und bei der Entschwefelung und in Form von sulfatisierten Zirkoniumoxiden als Supersäuren bei Isomerisierungen oder Polymerisationen eingesetzt werden.

Beispiele

Beispiel 1

Durch Auflösen von Zirkoniumcarbonat (MEL, ca. 43 Gew.-% ZrO_2) in konzentrierter Salpetersäure erhielt man eine Zirconylnitrat-Lösung mit einem Gehalt von 19 Gew.-% ZrO_2 und einer Dichte von 1,57 g/ml.

In einem Rührbehälter wurde Ammoniakwasser (12,5 Gew.-% NH_3) vorgelegt, dann pumpte man die Zirconylnitrat-Lösung bei gleichzeitigem Rühren innerhalb von 60 Minuten zu, bis der pH-Wert von 7,5 erreicht war. Dabei erhöhte sich die Temperatur auf 54°C. Nach einer Nachrührzeit von 10 Minuten wurde auf einer Filterpresse bis zu einer Leitfähigkeit von 20 $\mu S/cm$ ausgewaschen, bei 120°C getrocknet und bei 400°C calciniert.

Das Produkt war feinkristallin und hatte eine BET-Oberfläche von 81 m^2/g . Es bestand zu 95 % aus monoklinem und zu 5 % aus tetragonalem Zirkoniumdioxid.

Dieses Pulver wurde mit 3 % Magnesiumstearat intensiv gemischt und auf einer Rundläufer-Tablettiermaschine zu 3x3-mm-Tabletten verpreßt. Anschließend folgte eine weitere Temperung bei 400°C. Die erhaltenen Tabletten hatten folgende Eigenschaften:

| | |
|------------------------|---------------|
| Schüttgewicht: | 1290 g/l |
| Porosität: | 0,22 ml/g |
| BET-Oberfläche: | 74 m^2/g |
| Seitendruckfestigkeit: | 94 N |
| Stirndruckfestigkeit: | 4272 N/cm^2 |
| Abrieb: | 2,2 % |

Beispiel 2

Man führte die Fällung wie in Beispiel 1 durch und trocknete das Fällungsprodukt 16 Stunden bei 120°C in einer Wasserdampf-atmosphäre (Wasserdampfpartialdruck ca. 0,7 bar). Dann wurde calciniert, zu 3x3-mm-Tabletten verpreßt und nochmals getempert.

Die fertigen Tabletten enthielten kein röntgenographisch nachweisbares tetragonales ZrO_2 .

Die erhaltenen Tabletten hatten folgende Eigenschaften:

| | |
|------------------------|---------------|
| Schüttgewicht: | 1280 g/l |
| Porosität: | 0,22 ml/g |
| BET-Oberfläche: | 91 m^2/g |
| Seitendruckfestigkeit: | 90 N |
| Stirndruckfestigkeit: | 6596 N/cm^2 |
| Abrieb: | 3,6 % |

Beispiel 3

Zirkoniumdioxid-Tabletten, die gemäß Beispiel 1 hergestellt wurden, wurden mit einer wäßrigen Lanthannitrat-Lösung unter guter Durchmischung getränkt und zwei Stunden bei Raumtemperatur gehalten. Anschließend wurden sie bei 120°C getrocknet und 2 Stunden bei 400°C calciniert. Der so hergestellte Katalysator enthielt 3,5 Gew.-% La_2O_3 .

Der La_2O_3/ZrO_2 -Katalysator wurde für die Hydrierung von Benzoesäure zu Benzaldehyd eingesetzt. In einem Rohrreaktor, der 100 ml Katalysator enthielt, wurden 8 g/h geschmolzene Benzoesäure und 100 l/h Wasserstoff bei 340°C und Normaldruck über den Katalysator geleitet. Der gasförmige Reaktionsausstrag wurde in Kühlfallen kondensiert und gaschromatographisch analysiert. Die Benzaldehyd-Ausbeute betrug 98 % bei einem Umsatz von 100 %.

Vergleichsbeispiel A (Appl. Catalysis, 57 (1990), S. 128-129)

Eine Zirconylnitrat-Lösung mit einem ZrO_2 -Gehalt von 15 Gew.-% wurde durch Lösen von Zirkoniumcarbonat (MEL, ca. 43 Gew.-% ZrO_2) in konzentrierter Salpetersäure hergestellt.

Dann wurden in vorgelegtes VE-Wasser unter Rühren gleichzeitig Ammoniakwasser (12,5 Gew.-% NH_3) und Zirconylnitrat-Lösung zugepumpt. Dabei wurde der pH-Wert in der Fällung auf 9,3 konstant gehalten. Nach einer Nachrührzeit von 10 Minuten wurde zur Vermeidung der Geruchsbelästigung der pH-Wert mittels Salpetersäure auf pH = 7,5 eingestellt.

Das Fällungsprodukt wurde ausgewaschen, getrocknet und bei 400°C calciniert. Man erhielt ein feinkristallines Pulver, bestehend aus 60 % tetragonalem und 40 % monoklinem Zirkoniumdioxid.

Vergleichsbeispiel B (nach FR-A-25 90 887, Beispiel 1)

Aus 60 %iger Salpetersäure und Zirkoniumcarbonat (MEL, ca. 44 Gew.-% ZrO_2) und anschließendes Verdünnen mit vollentsalztem Wasser wurde eine Lösung, die 3,75 Gew.-% ZrO_2 (0,3 molar) enthielt, hergestellt.

Diese Lösung (pH = 0,75) wurde in einem Rührbehälter vorgelegt. Dann wurde innerhalb von 6 Minuten Ammoniakwasser (25 Gew.-% NH_3) bis zu einem pH-Wert von 10,4 zugepumpt.

Das Fällungsprodukt wurde auf einer Filterpresse bis zu einer konstanten Leitfähigkeit von 20 $\mu S/cm$ ausgewaschen, bei 120°C getrocknet und 2 Stunden bei 400°C calciniert. Das erhaltene Zirkoniumdioxid mit einer BET-Oberfläche von 149 m^2/g war feinkristallin und enthielt ca. 80 % tetragonale und ca. 20 % monokline Modifikation.

Vergleichsbeispiel C (nach Catalysis Today 20 (1994) Seite 296)

Eine Zirconylnitrat-Lösung mit einem ZrO_2 -Gehalt von 15 Gew.-% wurde durch Lösen von Zirkoniumcarbonat (MEL, ca. 43 Gew.-% ZrO_2) in konzentrierter Salpetersäure hergestellt und unter Rühren am Rückfluß gekocht; dabei lag der pH-Wert unter 1. Nach ca. 10 Minuten trat eine Trübung auf, die sich bei weitere Kochen bis zur Niederschlagsbildung verstärkte. Nach 50 stündigem Erhitzen am Rückfluß wurde der Niederschlag abfiltriert, gewaschen, getrocknet und bei 400°C calciniert. Das Produkt hatte eine BET-Oberfläche von 155 m^2/g und bestand zu 80 % aus tetragonalem und zu 20 % aus monoklinem Zirkoniumdioxid.

Das Material war nicht tablettierbar.

Vergleichsbeispiel D

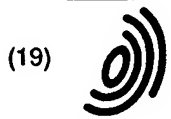
ZrO_2 -Extrudate mit einer BET-Oberfläche von 100 m^2/g und tetragonaler Struktur wurden zur Katalysatorherstellung verwendet.

Die Tränkung mit einer Lanthannitrat-Lösung und die Prüfung als Hydrierkatalysator wurde wie in Beispiel 3 durchgeführt.

Die gaschromatographisch ermittelte Benzaldehyd-Ausbeute betrug 39 % bei einem Umsatz von 43 %.

Patentansprüche

1. Katalysatoren oder Träger die im wesentlichen aus monoklinem Zirkoniumdioxid bestehen, hergestellt durch Fällung von Zirkoniumsalzen mit Ammoniak, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Zirconylnitrat- oder Zirconylchlorid-Lösung zu einer wäßrigen Ammoniaklösung bei fallenden pH-Werten von 14 bis 6 zufügt, trocknet, calciniert und tablettiert.
2. Katalysatoren oder Träger nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Zirconylnitrat- oder Zirconylchlorid-Lösung zu einer wäßrigen Ammoniaklösung bei fallenden pH-Werten von 14 bis 7 zufügt.
3. Katalysatoren oder Träger nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Zirconylnitrat- oder Zirconylchlorid-Lösung zu einer wäßrigen Ammoniaklösung bei fallenden pH-Werten von 14 bis 7,5 zufügt.
4. Katalysatoren oder Träger nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man das Fällungsprodukt abfiltriert, Ammoniumsalze entfernt, bei einem Wasserdampfpartialdruck von 0,2 bis 0,9 bar trocknet und bei Temperaturen von 300 bis 600°C calciniert.
5. Katalysatoren oder Träger nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man Tablettierungshilfsmittel zusetzt und auf Exzenter- oder Rundläufermaschinen verpreßt.
6. Katalysatoren oder Träger nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man das Fällungsprodukt oder deren Formmassen durch Imprägnieren, Beschichten oder Aufsprühen von Metallen oder Metallsalzlösungen dotiert.



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 0 716 883 A3**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(88) Veröffentlichungstag A3:
31.07.1996 Patentblatt 1996/31

(51) Int. Cl.⁶: **B01J 21/06, C01G 25/02**

(43) Veröffentlichungstag A2:
19.06.1996 Patentblatt 1996/25

(21) Anmeldenummer: 95119262.4

(22) Anmeldetag: 07.12.1995

(84) Benannte Vertragsstaaten:
BE DE FR GB NL

(30) Priorität: 17.12.1994 DE 4445142

(71) Anmelder: **BASF AKTIENGESELLSCHAFT**
67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

- Irgang, Matthias, Dr.
D-69121 Heidelberg (DE)
- Hesse, Michael, Dr.
D-67105 Schifferstadt (DE)
- Schnurr, Werner, Dr.
D-67273 Herxheim (DE)

(54) **Katalysatoren oder Träger die im wesentlichen aus monoklinem Zirkoniumdioxid bestehen**

(57) Katalysatoren oder Träger die im wesentlichen aus monoklinem Zirkoniumdioxid bestehen, hergestellt durch Fällung von Zirkoniumsalzen mit Ammoniak, indem man eine Zirconylnitrat- oder Zirconylchlorid-Lösung zu einer wäßrigen Ammoniaklösung bei fallenden pH-Werten von 14 bis 6 zufügt, und das Produkt trocknet, calciniert und tablettiert.

EP 0 716 883 A3



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 95 11 9262

| EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE | | | |
|--|---|---|---|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6) |
| A | DATABASE WPI Week 8833 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 88233802 XP002005057 & SU-A-1 370 079 (PHIS CHEM INST) , 30.Januar 1988 * Zusammenfassung * | 1 | B01J21/06 C01G25/02 |
| A | EP-A-0 460 738 (SHELL INTERNATIONALE RESEARCH MAATSCHAPPIJ B.V.) | | |
| A | US-A-5 130 287 (W. A. SWEENEY) | | |
| A | EP-A-0 520 543 (ENIRICHERCHE) | | |
| A | JOURNAL OF THE AMERICAN CERAMIC SOCIETY, Bd. 73, Nr. 9, 1.September 1990, Seiten 2760-2763, XP000164871 RAMAMURTHI S D ET AL: "NANOMETER-SIZED ZRO2 PARTICLES PREPARED BY A SOL-EMULSION-GEL METHOD" | | |
| | | | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) |
| | | | B01J C01G |
| Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt | | | |
| Recherchenort DEN HAAG | | Abschließdatum der Recherche 7.Juni 1996 | Prüfer Devisme, F |
| KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur | | T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument | |

EPO FORM 1503 (01.01.92) (P04C03)